

Nux vomica-Homaccord - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- STRYCHNOS NUX-VOMICA D4
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D10
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D15
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D30
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D200
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D1000
- BRYONIA D4
- BRYONIA D6
- BRYONIA D10
- BRYONIA D15
- BRYONIA D30
- BRYONIA D200
- BRYONIA D1000
- LYCOPODIUM CLAVATUM D5
- LYCOPODIUM CLAVATUM D10
- LYCOPODIUM CLAVATUM D30
- LYCOPODIUM CLAVATUM D200
- LYCOPODIUM CLAVATUM D1000
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D5
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D10
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D30
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D200

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Nux vomica-Homaccord - Injektionslösung für Tiere

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)

[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.01 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.02 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Dog

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Dog

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Dog

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

Cat

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV03AX

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponível em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

14/10/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-30094

Data de alteração do estado de autorização:

14/10/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

at-puar-600000091382-np-nuex-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091382>